

Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office europ en des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 603 675 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93119952.5

2 Anmeldetag: 10.12.93

(5) Int. Cl.5: C08G 18/10, C08G 18/08, C08G 18/73, C08G 18/75, A61L 27/00

(30) Priorität: 23.12.92 DE 4243782 07.05.93 DE 4315173

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 29.06.94 Patentblatt 94/26

Benannte Vertragsstaaten: CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen(DE)

Erfinder: Müller, Hanns-Peter, Dr.

Hollweg 20

D-51519 Odenthal(DE) Erfinder: Dhein, Rolf, Dr. Deswatinesstrasse 30

D-47800 Krefeld(DE) Erfinder: Hugl, Herbert, Dr.

Gemarkenweg 9

D-51467 Bergisch Gladbach(DE)

Erfinder: Pudleiner, Heinz, Dr.

Bethelstrasse 16 D-47800 Krefeld(DE)

Reine, insbesondere katalysatorfreie Polyurethane.

Die vorliegende Erfindung betrifft reine Polyurethane, enthaltend aliphatische und/oder cycloaliphatische Diisocyanate, Macrodiole vom MG 500 bis 10000 und Kettenverlängerer vom MG 62 bis 400, erhältlich durch Umsetzung von aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mit einem Macrodiol zu einem NCO-Gruppen aufweisenden Voraddukt, wobei man 1,5 bis 22 Mol Diisocyanat pro Mol Macrodiol einsetzt, und die Kettenverlängerung des Voraddukts mit niedermolekularen aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diolen vornimmt, gegebenenfalls weiteres Diisocyanat - unter Beibehaltung des o.g. NCO/OH-Verhältnisses - als Kettenverlängerer zuführt, daß man die Voradduktbildung bei 90-150 °C durchführt und die Kettenverlängerung bei Temperaturen von 120-230 °C vornimmt, mit der Maßgabe, daß man die genannten Reaktionsbedingungen mindestens so lange aufrecht erhält, bis eine Schmelzviskosität von mindestens 2500 mPas, gemessen bei 120 °C, erreicht ist und anschließend gegebenenfalls bei erhöhter Temperatur von bis zu 240 °C die Polyaddition zu einem beliebigen Zeitpunkt zu Ende führt.

Die Polyurethane finden vorzugsweise Anwendung in der Medizintechnik.

· 展 1991年 1月 8日 EP 0 603 675 A1

Die vorliegende Erfindung betrifft reine Polyether-lund/Polyesterurethane basis end auf aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diïsocyanaten sowie die Verwendung dieşer∞reinen≘Polyurethankunststoffe für biomedizinische Anwendungen. Thermoplastische Polyurethanelastomere (TRU) sind seit langem bekannt

Die Verwendung derartiger TPU für biomedizinische Anwendungen beschreibt z.B. Gogolewski in Colloid Polym. Sci 267 757-785 (1989), Keywords: Biomedical polyurethanes; chemistry, structure-property relations, tissue-material interaction, surface properties, biomedical use, compatibility properties.

*Gogolewskii kommt auf S:: 782 zu dem Schluß: *Biocompatible and blood compatible polyurethane elastomers with unique physical and mechanical properties resulting from the hard-segment-soft-segment microphase segregation, are materials of choice for a number of biomedical applications.

The two-step solution ploymerization process which leads to polyurethanes with better physical characteristics, is preferred to one-step solution or melt polymerizations.

The purity of reactants and polymerization medialis critical to the final properties of polyurethanes.

the purity of biomedical polyurethanes (i.e., effective removal from the polymer of catalyst residues, 15 How molecular weight fractions, processing aids, etc.) determine to a great extent their in vivo performance The (biocompatibility, blood compatibility, molecular stability). The control of the second stability is the control of the co

"Research on polyurethanes should be continued to develop the "ultimate" biomedical polyurethanes of Print tomorrow." The first term of the second terms of the second areas for REPORTS.

In den letzten Jahren haben viele Autoren und Firmen sogenannte biokompatible Polyurethane zu Patenten angemeldet. So beschreibt z.B. G. Wick, Akzo gmbH in DE 3643465 (1986) ein Verfahren zur Herstellung von biokompatiblen Polyurethanen durch-Umsetzung von cycloaliphatischen Diisocyanaten mit einem Makrodiol zu einem NCO-Gruppen aufweisenden Voraddukt, wobei man 3 bis 33 Mol Diisocyanat pro 6 Not Macrodiol einsetzt und Kettenverlängerung des Voraddukts mit einem Gemisch aus niedermolekularem aliphatischen Diol und einem aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Macrodiol, dadurch gekennzeichnet, daß man in dem Gemisch der Kettenverlängerer als aliphatisches Diol Trimethylhexandioliverwendet. Der Zusatz von Zinnkatalysatoren ist bei den Ausführungsbeispielen vorgeschrieben.

25

www. Fig. Im EP 0461375 und US-5133742 wird ein thermoplastisches Polyurethan (TPU) beschrieben das für medizinische Zwecke geeignet ist. Das bevorzugte, beschriebene TPU ist aufgebaut aus Polycarbonatdiol ET TO (MG 1898) MDI-und 1,4-Butandiol Notice of the control of the

30 POT WO/92/04390 beschreibt MeSZYCHER Polymedica Industries Inc. mitreiner Priorität von 12.09.90 US "Biostable Polyuréthane Products" Polyurethane werden aufgebaut ी अवर्धार्ड organischen Diisocyanaten, bevorzugt aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mit Polycarbonatdiolikettenverlängert mit Diol, Diamin oder einer Mischung aus Diamin und Alkanolamin. Die Verwendung von Zinnkatalysatoren belegt Beispiel Carrier and the territories

E. Müller hat schon 1969 gefunden (vgl. Angew. Makromol. Chemie 14 (1970), 75-86), daß Polyurethanelastomere mit der höchsten Hydrolysebeständigkeit aus 1,6-Hexandiolpolycarbonat erhalten werden.

Gogolewski stellt fest, daß aliphatische Polyurethane für biomedizinische Zwecke den aromatischen J. d. . 16 5 W. C. . . Polyurethanen vorzuziehen sind.

Aliphatische bzw. cycloaliphatische Polyisocyanate reagieren jedoch mit Diolkomponenten zu langsam, so daß nach allen bekannten Verfahren des Standes der Technik den Reaktionsgemischen Katalysatoren be zugesetzt werden müssen. Als Katalysatoren haben sich finsbesondere Zinnoctoat, Dibutylzinndilaurat ிக்கு und/oder tert. Amine wietz. B. Diażabicyclooctan (DABCO) bewährt. ் உர்க்கே மாற்கு கோக்கால்

Aufgabeilder vorliegenden Erfindung ist es daher, Polyurethane zur Verfügung zu stellen, die möglichst The training of the state of th 9945 Polyuréthane sollen aus aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten aufgebaut sein und and the dadurch reine. Polyurethane darstellen, die auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind and and angestellen, die auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind and angestellen, die auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind and angestellen, die auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind angestellen auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind angestellen auch in der Medizintechnik einsetzbar, sind angestellen auch in der Medizintechnik einsetzbar einset

Technik, die zum Aufbau von TPU verwendet werden, wie der varbeiten bei möglichst tiefen Temperaturen, um unerwünschte Nebenreaktionen zu vermeiden. Die wichtig-Additional State Nebenreaktionen sind die Dimerisierung von Diisocyanaten die Trimerisierung, die Carbodiimidbil-### 50 Pidung) die Allophanatbildung, die Biuretbildung.

Beim Aufbau von TPU muß insbesondere mit der Allophanatbildung unter Molekülverzweigung gerechfinet werden. Kunststoffhandbuch Bd. 7 Polyurethane (1983) enthält auf S. 82 den Hinweis, daß diese Reaktion auch unkatalysiert bei etwa 120 °C bis 140 °C durchgeführt werden kann.

Der Aufbau der TPU wird üblicherweise über NCO-Prepolymere vorgenommen. D. Dieterich in Houben-Weyl, Bd. E 20, S. 1613-1617, "Katalysatoren beeinflussen die Zusammensetzung der Produkte, während die Temperatur (unter 100 °C), die Reaktionszeit und der Zugabemodus eine untergeordnete Rolle spielen."

Aus allen diesen genannten Veröffentlichungen geht hervor, daß zum Aufbau von TPU über NCO-Prepolymer und Semiprepolymere Temperaturen unter 10013

· C bevorzugt werden.

2 Line Herstellung transparenteranicht/vergilbender/Elastomerensinsbesondereifür biomedizinische Anwenthe 40 dungen: können officialis-[isocyanat]-hexan(HDI) :bzw.w5-Isocyanat-3-(isocyanat-methyl)-1,3,3-trimethylcyclotor i thekan (IPDI)-Prepolymere eingesetzt werden: Zur-Glykol-Verlängerung, muß-stark katalysiert werden (D.

Es ist aus den genannten Gründen völlig übertaschend, daß gemäß der vorliegenden Erfindung besonders reine und mechanisch hochwertige aliphatische TPU hergestellt werden können, wenn man bei Temperaturen über 100° C ohne den Zusatz von Katalysatoren arbeitet.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher: Reine Polyurethane, enthaltend aliphatische und/oder cycloaliphatische Diisocyanate, Macrodiole vom MG 500 bis 10000 und Kettenverlängerer vom MG 62 bis 400, erhältlich durch Umsetzung von aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mits einem Macrodiol zu einem NCO-Gruppen aufweisenden 15 Voraddukt, wobei man 1,5 bis 22 Mol-Diisocyanat pro Mol Macrodiol einsetzt, und die Kettenverlängerung des Voraddukts mit niedermolekularen aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diolen vornimmt, gegebenenfalls auch weiteres Diisocyanat - unter Beibehaltung des obengenannten NCO/OH-Verhältnisses - als Kettenverlängerer zuführt, man die Voradduktbildung bei 90-150 °C durchführt und die Kettenverlängerung bei Temperaturen von 90-230°C vornimmt., mit der Maßgabe, daß man die genannten Reaktionsbedingungen mindestens so lange aufrecht erhält, bis eine Schmelzviskosität von mindestens 2500 mPas, gemessen bei 120 °C, erreicht isteund anschließend gegebenenfalls bei erhöhter Temperatur von bis zu 240 °C die Polyaddition zu einem beliebigen Zeitpunkt zu Ende führt; sowie die Verwendung der reinen, kompatiblen Polyurethankunststoffen zur Herstellung von Implantaten insbesondere zur Herstellung von Kathetern und 6629050 Schläuchen, zur Herstellung von Blutbeuteln, medizinisch angewendeten Folien. Klebstoffen und beliebigen Formkörpern als orthopädische Materialien. Selbstverständlich sind derartige Polyurethane auch außerhalb der Medizintechnik in anderen Bereichen einsetzbar.

Die Aufgabe der Erfindungswird gelöstidurch ein Verfahren zur Herstellung von gegebenenfalls in einem organischen Lösungsmittel gelösten, reinen biekompatiblen Polyurethanen durch Umsetzung von aliphatitien schen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mit einem Macrodiol, zu einem NCO-Gruppen aufweisenden Voraddukt, wobei man 1,5 bis 22 Mol Diisocyanat pro Mol Macrodiol einsetzt und Kettenverlängerung von der Voraddukts mittgeeigneten niedermolekularen Kettenverlängerern oder Kettenverlängerergemischen in die Gelöchen im folgenden näher beschriebenen Verfahrensweisen durchführt aus der Beitstabild auf Gesellen der Voraddukts der Voraddukts

Zum Aufbau des Voradduktsi (NCO-Semiprepolymer) werden bevorzugt Macrodiole vom MG 500 bis 2000 verwendet: Dabei, handelte es sich, um die bekannten Polyether auf Basis Tetrahydrofuran oder Ethylenoxid/Propylenoxid, Polyester z.B. auf Basis von Adipinsäure und Diolem bzw. Polycarbonate wie 1,6-Hexandiolpolycarbonat, Polyester auf Basis von ECaprolacton, cycloaliphatische Polycarbonate oder deren Mischungen, wie sie im Prinzip in der Zusammenfassung von Gogolewski beschrieben sind (s. 762 PEO, PTMO, PPO, PIB, PEA, PCL, RDMS-OH, RBD); Dabei können auch Polyisobutylene und/oder Polysiloxane mitverwendet werden.

Bevorzugte Dilsecyanate sind die bekannten aliphatischen und cycloaliphatischen Dilsecyanate 4,4'-Dicyclohexylmethan-dilsocyanat (Hi 2 MDI), trans-1,4-Cyclohexandilsocyanatic (CDI). Isophorondilsocyanatic (IPDI), Hexamethylendilsocyanatic (HDI), fl.1,6,6-Tetrahydroperfluorohexamethylen-dilsocyanatic Tetramethylx-ylylen-dilsocyanat (TMXDI) oder Di-meryl-dilsocyanat (DDI). Verwendet man H₁₂ MDI, so können spwohl die technischen Gemische (20 % tt/50 % tC/30 % C,C) als auch die angereicherten Gemische mit höheren the discher die der strans-trans) Gehalt-verwendet werden Reines thist ebenfalls einsetzban. Als Kettenverlängerer werden die bekannten, aktive Wasserstoffatome tragenden dir oder polyfuktionellen Verbindungen vom MG 62 bis 400 eingesetzt. Verwendet man trifunktionelle oder tetrafunktionelle Verbindungen, so entstehen vernetzte Polyurethane als Gießsysteme. Verwendet man difunktionelle Verbindungen, wie z.B. Ethylenglykol, Diethylenglykol, Dipropylenglykol, Diethyl-diethylologie englykol, Dipropylenglykol, diethyl-diethylologie verbindungen, wie z.B. Ethylenglykol, verbindungen, wie z.B. Glycerin, Trimethylologie, höherfunktionelle Vernetzer sind z.B. Glycerin, Trimethylologien, höherfunktionelle Vernetzer sind z.B. Glycerin, Trimethylologien, höherfunktionelle Vernetzer sind z.B. Reptaerythrit oder Sorbit.

Sowohl die Umsetzung zum Voraddukt (Semiprepolymer) als auch die Kettenverlängerung können nach an sich in der Polyurethanchemie üblichen Verfahrensweisen durchgeführt werden. Das Macrodiol wird im Kessel vorgelegt und bei 120 to unter Anlegen eines Vakuums entwässert. Durch Zugabe von 1,5 bis 22 Mol. Diisocyanat pro Mol. Macrodiol wird das Prepolymer oder das Semiprepolymer aufgebaut. Die Umsetzung wird im allgemeinen ohne Lösungsmittel durchgeführt.

there is the section of the section of the section of

3

to the other transportance was tell in each play organization between the conservations and

Bei der Kettenverlängerung wird im allgemeinen mit einem geringen Überschuß an NCO-Gruppen pro OH-Gruppen des Kertenverlängerers gearbeitet. Ein Verhältnis von NCO-Gruppen zu OH-Gruppen im Gemisch von 1,15:1 bis 1,01:1 wird bevorzugt. Man kann aber auch mit äquivalenten Mengen oder mit CH-Gruppen-Überschuß arbeiten. Der Einsatz von monofunktionellen Kettenabbrechern ist ebenfalls möglich. Da bekannterweise die Kettenverlängerer mit den Diisocyanaten die Hartsegmente ausbilden, ist der Anteil an Diisocyanat in den Ausgangsstoffen von Bedeutung, So lassen sich durch den gewichtsmäßigen Anteil des Diisocyanats, mechanische Eigenschaften wie Härte, Erweichungsbereich, Fließ und Schmelzbereich steuern. Erfindungswesentlich ist das Arbeiten ohne zusätzliche Katalysatoren bis zu einer Mindestviskosität. Durch diese Verfahrensweise wird in homogener Phase das Polymer ohne-Nebenreaktionen aufgebaut. Man erhält völlig Klare stippenfreie Polyurethankunststoffe. Bei Kleinen Ansätzen wird das Semiprepolymer mit den Kettenverlängerern gemischt und auf 130 bis 180 °C, vorzugsweise 130-150 °C erwärmt. Dabei wird der Polymeraufbau über die NCO-Zahl und die Viskosität kontrolliert. Hat sich eine Viskosität von 2500 mPas, gemessen bei 120 °C, aufgebaut, so gießt man den Ansatz aus und führt die Polyaddition im Heizschrank zu Ende.

In der Technik wird dagegen so verfahren, das man Semiprepolymere und Kettenverlängerer über geeignete Mischaggregate mischt (Düsen, Mischkopf, Statikmischer), das erhaltene homogene Gemisch über einen heizbaren Rohrreaktor über geeignete Pumpen fördert, gegebenenfalls Kettenabbrecher zudosiert, und nach Aufbau der gewünschten Viskosität einer Schneckenmaschine zuführt (z.B. ZSK 32) und die Polyaddition im Temperaturbereich von 140 bis 250°C, bevorzugt 140 bis 240°C zu Ende führt. Aus dem Extruder werden homogene, stippenfreie Polymerstränge extrudiert, die nach Abkühlen granuliert werden. Das Granulat kann vor der weiteren Verwendung in Silos nachgetempert werden.

15

25

35

55

Technisch läßt sich die Reaktivextrusion ebensogut anwenden wie das sogenannte Band-oder Band-Extruder-Verfahren. Bei diesen Verfahren wird die Reaktionsmasse auf einem Band abgelegt. Auf diesem Band durchläuft das Material verschiedene Temperaturzonen, in denen die Reaktion vervollständigt wird.

In einer weiteren erfindungsgemäßen Verfahrensweise geht man so vor, daß man in einem geeigneten Kessel das Makrodiol vorlegt und unter Rühren und Vakuum bei 120 °C entwässert. Danach fügt man unter Stickstoff die gesamte Menge an aliphatischem und/oder cycloaliphatischem Diisocyanat zu und erhitzt den Kessel auf 150 °C. Nach ca. 1 Stunde hat sich dann das NCO (Semi)-prepolymer gebildet, was durch Titration des NCO-Gehaltes kontrollierbar ist. Danach dosiert man unter kontinuierlichem Aufheizen dem Kessel die berechnete Menge an Diol-Kettenverlängerer zu und rührt die entstandene Schmelze des TPU noch 1 Stunde bei 210-240 °C nach. Die hochviskose, gut rührbare Schmelze wird anschließend auf Teflonbleche abgelassen. Man erhält auf diese Weise ein bei Raumtemperatur klebfreies, klares, farbloses Polyurethan.

Diese Verfahrensweise ist immer dann anzuwenden, wenn bei Kennzahlen > 100 gearbeitet wird.

Will man dagegen TPU mit Kennzahlen < 100 synthetisieren, so ist bei der Kesselfahrweise folgender segmentierter Aufbau vorzunehmen. Vorlage des Makrodiols und Entwässerung wie oben beschrieben. Anschließend dosiert man auf die berechnete Menge Makrodiol 1,5-3 Mol Diisocyanat zu und läßt zum NCO+Prepolymer abreagieren (bis 150°C). Nach der NCO-Kontrolle fügt man dem Ansatz die gesamte berechnete Menge des Diol-Kettenverlängerers zu. Nach Abklingen der exothermen Reaktion dosiert man bei 150-240°C unter Zuführen von Wärme die berechnete Menge an Diisocyanat hinzu, rührt die Schmelze des TPU noch 1 Stunde nach und läßt die Schmelze auf ein Kühlband fließen (z.B. Wasserbad, oder gekühltes Kaiserband)). Auf diese Weise werden TPU mit Kennzahlen < 100 synthetisiert.

Eine weitere Variation dieses erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, die Prepolymer-Synthese aus dem Makrodiol und dem verwendeten Diisocyanat in einem Molverhältnis von 1 Mol Makrodiol/1,5 Mol Diisocyanat zu bilden. Dabei bilden sich NCO-Prepolymere, die über Diisocyanate vorverlängerte Weichsegmente besitzen. Die anschließende Verfahrensweise kann, gegebenenfalls nach weiterer Diisocyanatzugabe, nach beiden beschriebenen Verfahren (Kz > 100, KZ < 100) durchgeführt werden.

Besonders vorteilhaft ist, daß man nach dem Verfahren der vorliegenden Erfindung reine, biokompatible Polyurethane erhält. Die Mitverwendung von Gleitmitteln für die bessere Verarbeitung ist möglich. Dabei wird bevorzugt das Stearylamid des Ethylendlamins verwendet (®Hoechstwachs C, EBS-Wachs Rhenax 12).

Es versteht sich von selbst, daß insbesondere bei Polyurethanen, die als Formkörper für Implantationszwecke verwendet werden sollen, hochreine Ausgangssubstanzen eingesetzt werden. Dies gilt insbesondere für die eingesetzten Diisocyanate und niedermolekularen Kettenverlängerer.

Die erfindurigsgemäßen Polyurethane können nach üblichen Verfahren, wie z.B. Extrudieren, Spritzgießen, Schlauchextrusion, Folienextrusion, zu Formkörpern verarbeitet werden. Die Formkörper insbesondere die Schläuche sind knickfest, klebfrei, durchsichtig, stippenfrei, weich oder steif, flexibel und insbesondere sterilisierbar (Heißdampf, EO, γ-Bestrahlung).



greet for an Budge, of Congruing mode the medianonis are large geographics and for the S Europäisches General EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT EP 93 11 9952

1.00

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CLS)
(-: -: -	DE-A-33 41 847 (AKZO)	1 2	C08G18/10
	* Seite 15, Zeile 5 - Zeile 27 ****	1,2	C08G18/08
in itt	* Seite 16, Zeile 17 - Zeile 25: Ansprüche		C08G18/73
· ·	5-9,12,13; Berspiel 5 * act discrete	2 - 1 - 1 - 1 - 1	C08G18/75
-iifi	to a contract of the contract	11.5	A61L27/00
١	US-A-4 024 113 (AMMONS)	1,2	A Section Section
F) 3 3	* Spalte 2, Zeile 375 Spalte 6, Zeile 40		
1000	The Artist General Section (18 Exemplain) for in the first	igt i total	1. A. C. 11
1.	* Spalte 6, Zeile 43 - Zeile 45 *	· · D. 18	A Secretary and Settlement
1 77	* Spalte 6, Zeile 50 - Spalte 7, Zeile 59;		Section 1 of the section
1.	Ansprüche 1-17		
.5	FR-A-1 497 772 (URGESI)		A Committee of the Committee
1	* Seite 1 Snalte 2 76416 22 - Seite 2		errichten und der Argestäß
12. T	Spalte 1. Zeile 18: Anspruch 1 *		Total Control of the
me L	IA ugobigita to store to 4en and consequence EPmAn0:461 375 (CORVITA) to come to the first processing the process are consequenced.	1 × 1	transfer or entransfer
, A (v)	EP#Aπ0.461 375 (CORVITA) 5 Cold 15 150 5 1		Course to Constitute of
10°	the California of the Control of the	. !	of the first of the first of
• ! ↑ /15 1	PEπA-36 43 465 (AKZO) ost and months from the		er, de la recentación de Albaid 🍇
, A	WN-A-92 NA390 (POLVMENTA)	4 - 2 8 5 5	PECTURE THE PETER STATE OF THE P
,	WO-A-92 04390 (POLYMEDICA)	State of	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (lot.CL5)
: 1	しょうしょう しきしゅう はんりゅう だんになる マニャ さいしょう よいしょうじょう しゅうしょくけんき	1, 11, 41, (10, 11, 11, 11, 11, 11, 11, 11, 11, 11,	3.5
	re a langua es cumá rilida a a enjalamento della la la laculta vida della la laculta vida della contra la laculta vida della contra laculta vida del	hard de	A61L VICTORY FOR IT OF A
1721			
•	्राप्त के अंदर्भ है है के अभिनेत्र के विश्व के प्राप्त के स्वर्थ के अभिनेत्र के स्वर्थ के स्वर्थ के स्वर्थ के	the house	•
			er tra
	and the second of the property of the second		
	which the bound of the second of the second		
	aud in the energy open to his man stoken with a five op-		
is the	on promaty waits for a gradular Mongrey on a	. 3114 1 25 40	ericulus de la companya de la compa La companya de la co
	TO NORTH BEACH SHOWN AND THE SECOND OF THE S	it is a	A STATE OF THE STA
C	Common transfer of the common		
3	ing victor in the common that he can be the section of the section		
· .: [Figure 2.1 invaring processors also this external control of the processors of the control of the c		
S. See .	en and the second of the secon		
	etalismos sono sono ambigue de la mante de la francisco de la proposición del la proposición del la proposición de la proposición del la proposición de la proposición de la proposición del la proposición d		
			Sylve Colored Colored
	resign un one some operer en antare propriété de la	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Y.
	control and the state of the first that the state of the	in the second	Supplied the state of the state
Der vor	iegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchmort Abechards Abechards or Recherche		a too get in the first as a org Probe (in the organization or
1	DEN HAAG		gonje, A
			g
	. L. F. a Milenes Detended by		heorien oder Grundsätze
X:'von b Y:von b	esonderer Bedeutung allein betrachtet nach dem Anmelde esonderer Bedeutung in Verbindung mit einer a the addition D : in der Anmeldung i	datum veröffent	icht worden ist ument
	en Veröffentlichung derseiben Kategorie L: aus andern Grunde		

His it have a language monthly and program of

- 3. Reine Polyurethane gemäß Anspruch 1, oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie 25-75 Gew.-% Hartsegment und 75-25 Gew.-% Weichsegment besitzen
- 4. Verfahren zur Herstellung von gegebenenfalls in einem organ. Lösemittel gelösten, reinen Polyurethanen durch Umsetzung von aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mit einem Macrodiol zu einem NCOGruppen autweisenden Voraddukt, wobei man 1,5 bis 22 Mol. Diisocyanat pro Mol. Macrodiol einsetzt, und die Kettenverlängerung des Voraddukts mit niedermolekularen aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diolen vornimmt, gegebenenfalls weiteres Diisocyanat zunter Beibehaltung des obengenannten NCO/OH-Verhältnisses als Kettenverlängerer zuführt, dadurch gekennzeichnet, daß man die Voradduktbildung bei 90-150 °C durchführt und die Kettenverlängerung bei Temperaturen von 90-230 °C vornimmt, mit der Maßgabe, daß man die genannten Beaktionsbedingungen mindestens so lange aufrecht erhält, bis eine Schmelzviskosität von mindestens 2500 mPas, gemessen bei 120 °C, erreicht ist und anschließend gegebenenfalls bei erhöhter Temperatur von bis zu 240 °C die Polyaddition zu einem beliebigen Zeitpunkt zu Ende führt.
 - 5. Verwendung der reinen Polyurethane gemäß einem der Ansprüche 1-3 zur Herstellung von Implantaten insbesondere zur Herstellung von Kathetern und Schläuchen, zur Herstellung von Blutbeuteln, medizinisch angewendeten Folien, Klebstoffen und beliebigen Formkörpern als orthopäidische Materialien.
- 200, 6. Verwendung der reinen Polyurethane gemäß einem der Ansprüche 1-3 als Folien, Verbundmaterial, Formkörper, Dichtungsmaterial oder Verpackungsmaterial.

A Martin and the second of the

1.73 m 2 W 10 4

30

15

normally and brainer wellowing ULO consider fold that proper entropy we apply the property of the property of

And the state of t

of the control of the

utaning a now ha

The effective of a secretarial order of first and the additional of a secretarial secretarial section of the second secretarial section and the second second section of the second seco

and the company of the

sehr weich ist. Dieses Polyurethan ist in Methylenchlorid, DMF, DMAC oder NMP löslich. Das so erhaltene Material enthält 75 % Weichsegment und 25 % Hartsegment. MACHENIA DISTRICTORIO CON SERVICIONE CON CONTRA CON

Beispiel 21: In einem 2 / Schliffbecherglas werden 900 g (0,45 Mol) Desmophen 2020 geschmölzen und unter Rühren 30 Minuten bei 120°C und 15 mbar entwässert. Nach Zugabe von 176,9 g (0,675 Mol) Desmodur " W wird unter N2 auf 150 C erhitzt. Nach 1 Stunde Rühren bei dieser Temperatur beträgt der NCO-Gehalt 1,78 % (berechnet 1,76 %). Dem Prepolymer welden weitere 264,1 g (1,01 Mol) Desmodur W und 140 g 10 (1,19 Moi) Hexandiol-1,6 zugesétzt. Anschileßend wird der gesamte Ansatz auf 230 C erhitzt und 30 Min. bei dieser Temperatur nachgerührt. Die höchviskose, rührbare Schmelze wird auf ein Teflonblech gegossen. Man orhalt din klares, klebfreies Polyurethan.

Committee of the Committee of the second

40 Gew.% Hartsegment and the state of the st

60 Gew.% Weichsegment

Belspiel 22: The state of the production of the second of In einem 2 I Schliffbecherglas werden 800 g (0,8 Mol) Terathane 1000 geschmolzen und unter Rühren 30 Minuten bei 120 °C und 20 mbar entwässert. Nach Zugabe von 945 g (3,6 Mol) Desmodur W wird unter N2 auf 150 °C erhitzt. Nach 1 Stunde Rühren bei dieser Temperatur beträgt der NCO-Gehalt 13,8 % (berechnet 13,5 %). Danach tropft man bei 150-200 °C 243 g (2,7 Mol) Butandiol-1,4 zu und rührt 1 Stunde bei 200-210 °C nach. Die hochviskose, gut rührbare Schmelze wird auf ein Teflonblech gegossen. Man erhält ein bei Raumtemperatur klebfreies, klares, farbloses Polyurethan mit einem NCO-Gehalt von 0,46 % (berechnet 0,42 %).

Electric field from the second of the second of the second of the

Kennzahl: 103 60 Gew.% Hartsegment

40 Gew.% Weichsegment

Beispiel 23: 30

25

In einem 2 I Schliffbecherglas werden 800 g (0,8 Mol) Terathane 1000 geschmolzen und unter Rühren 30 Minuten bei 120°C und 20 mbar entwässert. Nach Zugabe von 524 g (2 Mol) Desmodur W wird 1 Stunde unter Rühren auf 150 °C erhitzt. Der NCO-Gehalt beträgt 7,7 % (berechnet 7,6 %). In einem Guß werden dem Ansatz 251 g (2,79 Mol) Butandiol zugegeben. Danach erwärmt sich der Kolbeninhalt von 130 °C auf 154 °C. Anschließend tropft man bei 150-200 °C 406 g (1,55 Mol) Desmodur W zu, rührt 1 Stunde bei 200-210°C nach und gießt die Schmelze auf ein Teflonblech. Bei Raumtemperatur ist das Produkt klar, farblos und klebfrei.

Kennzahl: 99

60 Gew.-% Hartsegment

40 Gew.-% Weichsegment

Patentansprüche

- Reine Polyurethane, enthaltend aliphatische und/oder cycloaliphatische Diisocyanate, Macrodiole vom MG 500 bis 10000 und Kettenverlängerer vom MG 62 bis 400, erhältlich durch Umsetzung von aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten mit einem Macrodiol zu einem NCO-Gruppen aufweisenden Voraddukt, wobei man 1,5 bis 22 Mol Diisocyanat pro Mol Macrodiol einsetzt und die Kettenverlängerung des Voraddukts mit niedermolekularen aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diolen vornimmt, gegebenenfalls weiteres Diisocyanat - unter Beibehaltung des obengenannten 50 NCO/OH-Verhältnisses - als Kettenverlängerer zuführt, man die Voradduktbildung bei 90-150 °C durchführt und die Kettenverlängerung bei Temperaturen von 90-230 °C vornimmt, mit der Maßgabe, daß man die genannten Reaktionsbedingungen mindestens so lange aufrecht erhält, bis eine Schmelzviskosität von mindestens 2500 mPas, gemessen bei 120 °C, erreicht ist und anschließend gegebenenfalls bei erhöhter Temperatur von bis zu 240 °C die Polyaddition zu einem beliebigen Zeitpunkt zu 55 Ende führt.
 - Reine Polyurethane gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie frei von Katalysatoren sind.

TAITE LADE UT EP 0 603 675 A1

Hartsegment erhalten. Since OSO on palify a zelf class of the group object those a value of the galactic and a respec-

Belspiel 12: "The Book of the day of the representation and Skott gravet by all and any of

5

10

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1200 g (0,6 Mol) Desmophen 2020 und 578 g (2,6 Mol) Isophorondiisocyanat sowie 227 g (1,92 Mol) Hexandiol-(1,6) ein TPU mit 60 % Weichsegment und 40 % Hartsegment erhalten. The second of th

Labilities of the Control of the Con

I was to for our order

Halania! B

But the second of the

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 900 g (0,9 Mol) Terathane 1000 und 884 g (3,38 Mol) Desmodur W sowie 216 g (2,4 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 45 % Weichsegment und 55 % Hartsegment erhalten.

The second of the second of the second of the second of the second of

Beispiel 14: the office of the control of March 12 by Out to the network of keeps for the

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1000 g (1 Mol) Terathane 1000 und 816 g (3,11 Mol) Desmodur W sowie 185 g (2,05 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 50 % Weichsegment und 50 % Hartsegment erhalten.

The William Control of the Control o

Compare the contract of the state of the state of the state of

Beispiel 15:

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 800 g (0,8 Mol) Terathane 1000 und 945 g (3,61 Mol) Desmodur W sowie 243 g (2,7 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment erhalten.

Beispiel 16:

Entsprechend Belspiel 1 werden aus 800 g (1,07 Mol) Polyether L 1515 and 974 g (3,72 Mol) Desmodur W sowie 226 g (2,52 Mol) Butandiol-(1,4) ein 中中 W wit 40 % Weichsegment and 60 % Hartsegment erhalten.

Beispiel 17:

100 1 180 Entsprechend Beispiel 1 Werden aus 800 g (0,4 Mol) Polyether 15 5050 und 925 g (3,54 Mol) Desmodur W sowie 274 g 3,04 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment erhalten.

Beispiel 18:

35

40

- 💯 🖰 Entsprechend Beispiel 1 werden aus 800 g (0,4 Mol) Polywachs 56 und 925 g (3,54 Mol) Desmodur W sowie 274 g (3,04 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment erhalten. or traffic to the to the

Beispiel 19:

(Vergleichsbeispiel, Nachstellung des Beispiels V aus PCT WO 92/04390) 1000 g (0,5 Mol) Hexandiolpolycarbonat (Desmophen 2020 Bayer AG) werden bei 110 °C und 20 mbar unter Rühren 1 h entwässert. 45 Dann Wird bei 80 °C 275 g (1,05 Mol) Desmodur W (Ht2MDi) und 0,1 ml DBTL (Dibutylzinndilaurat) zugegeben und weitere 3 h bei 110 °C und 20 mbar gerührt. Anschließend wird die Temperatur auf 80 °C abgesenkt und zur Kettenverlängerung 59 g (0,5 Mol) 1,6-Hexandiol zugegeben. Infolge der sofort einsetzenden Verfestigung des Materials wird der Ansatz sofort auf ein Teflonblech mit einem Spatel verteilt und im Heizschrank bei 110 °C 5 h getempert. Es entsteht ein weiches Polymer, das unter dem Mikroskop ຳທີ່ເພື່ອ bis 300 ຂໍ້ຕົກແຕ່ນີ້ schmilžt; ab 300 ຄົດ Zersetzungsreaktionen aufweist. Das Polÿmer ist in Methylenchlorid,

Beispiel 20:

(Nachstellung des Beispiels 19 unter den Bedingungen der vorliegenden Erfindung) Man arbeitet wie im Beispiel 19 beschreiben nur mit dem Unterschied, daß kein Zinnkatalysator verwendet und die Kettenverlängerungsreaktion unter den Bedingungen des Beispiels 1 durchgeführt wurde; Nach Tempern bei 130 °C erhält man ein Material, das in der Wärme noch Fäden zieht, bei Raumtemperatur aber fest, klebfrei und

Beispiel 2:

به ۱۰ فسرت

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1000 g (0,5 Mol) Desmophen 2020 und 790 g (3,02 Mol) Desmodur W sowie 218 g (2,42 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 50 % Weichsegment und 50 % Hartsegment erhalten. distribution of the second of

The STEER SHOWS BOOK OF A

Contract the second of the first program

Car Same

Ti anson

プイ (a. 57)

and the Beispiel, 3: 50 pt My per intrinsic than the Contributions and other

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1100 g (0,55 Mol) Desmophen 2020 und 721 g (2,75 Mol) Desmodur W sowie 189 g (2,1 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 55 % Weichsegment und 45 % Hartsegment erhalten. Property of the control of the control of the Alexander of the control of the con

and Beispiel 4: And the Community of a Wish to Benglish and a fall on the fill of the Annual St.

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1200 g (0,6 Mol) Desmophen 2020 und 645 g (2,46 Mol) Desmodur W sowie 161 g (1,79 Mol) Butandiol-(1,4) ein TPU mit 60 % Weichsegment und 40, % Hartsegment erhalten. The first site thanks the second of CONTRACTOR OF THE SECTION OF THE SEC

Beispiel 5:

Entsprechend Beispiel 1 werden aus 1300 g (0,65 Mol) Desmophen 2020 und 570 g (2,17 Mol) Desmodur W. sowie 132 g (1,47, Mol): Butandiol-(1,4) ein TPU mit 65 % Weichsegment und 35 % Hartsegment erhalten. 5 1: 10

25 Beispiel 6:

20

30

Color (DEntsprechend Beispiel 1, werden aus 800;g (0,4 Mol) Desmophen 2020 und 867 g (3,31 Mol) Desmodur W. sowie 333 g (2,82 Mol) Hexandlol-(1,6); ein TPU mit 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment erhalten. ar each a profession

Beispiel 7:

The state of Entsprechend. Beispiel of werden vaus (1.000 og (0,5) Mol) (Desmophen), 2020 o und ...736 og (2,81 Mol) Desmodur W sowie 264 g (2,24 Mol) Hexandiol-(1,6) ein TPU mit 50 % Weichsegment und 50 % 35 Hartsegment erhalten. n Maily

Beispiel 8:

A ... A Entspirechend Beispiel 1 werden aus (14100 g (0;55 Mol) Desmophen 2020 und 675, g (2,57 Mol) 40 Desmodur W sowie 230 g (1,95 Mol) Hexandiol-(1,6) ein TRU mit 55 % Weichsegment und 45 % Hartsegment erhalten.

Beispiel 9:

FOR BUILDING FOR A COURT COURTY OF A FIRST VIRIABLE FOR A STREET AND A STREET WAS A STREET WAS A STREET AND A STREET A S 1.45 See Entsprechend Beispieln 1. Swerden aus 1200 g (0,6 Mol) Desmophen 2020 und 605 g (2,31 Mol) Desmodur: W. sowie~196. g. (1,66.:Mol): Hexandiol-(1,6) ein TPU mit 60 % Weichsegment und 40 % Hartsegment einalten: .. b. obambon har be bemother than the obambon har be better the beautiful to be be better than the beautiful to be beau The second of the second community of the second of the se

Park Beispiel. 10: No. 25 Confed and note that compared not to the new process of the new part Entsprechend Beispiel 15 werden aus (800 gr. (0,4-Mol) Desmophen 2020 und 822 g (3,7 Mol) Isophorondiisocyanat sowie 378 g (3,2 Mol) Hexandiol-(1,6) ein TPU mit 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment erhalten.

Beispiel 11:

Had green green the second pragation case is proportionally the second second second second second second second セントル Entsprechend。Beispiel。北京werden aus 1000 g (0,5 Mol) Desmophen 2020 und 698。g (3;15 Mol) Usophorondiisocyanat sowie 302÷g (2,56 Mol) Hexandiol-(1,6) ein TPU mit 50 % Weichsegment und 50 % many to the with the entering and amount of the state of

ਕਾਰ ਵਿੱਚ **ÉP 0 603 675 A1** ਵਰਗ ਦੇ ਸ਼ਹਤ ਦੇ

Es ist auch möglich, das Polyurethan in Lösung zu bringen und dann aus der Lösung zu Verarbeiten (Tauchen, Gießen, Koagulationsverfahren). Als Lösungsmittel seien genannt Chloroform, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon oder Toluol/Isopropanol-Mischungen.

a time of good wildings of "

ROUNDS OF STATE

silver extremise are not request to a contract if the transfer of an artist to the analysis of a because the Extra of the Control of Control of the Control of the

I will be then shirtened

the term and cutting the terms

Besonders vorteilhalt ist es, daß man, ohne dabei die hervorragenden mechanischen Eigenschaften sowie ihre Biokompatibilität zu verschlechtern, durch geringfügiges Variieren der Einstellung des Verhältnisses NCO-Gruppen zu OH-Gruppen die Oberflächenbeschaffenheit der aus diesen Polyurethanen hergestellten Formkörper in chemischer Hinsicht variieren kann. So ist es möglich, durch Steuerung des Isocyanatüberschusses die Reaktionsfähigkeit des Polyurethans mit anderen, mit Isocyanat reagierenden Gruppen zu verändern. Dadurch ist es möglich, die Kompatibilität und den Grad der Verbindung der Polyurethankörper mit der Umgebung zu beeinflussen. So kann man durch die Anzahl der noch reaktionsfähigen Isocyanatgruppen unterschiedliche Wechselwirkungen zwischen dem Polyurethanformkörper und der Umgebung, in welche der biokompatible Formkörper implantiert wird, ausüben.

Die reinen, insbesondere zinnfreien biokompatiblen Polyurethane sind für Anwendungen sowohl in der Veterinär- als auch der Humanmedizin, aber auch in anderen gebieten der Technik, wie z.B. als lichtechte Folien für Autoinnenausstattungen, Verbundgläser, Formkörper, Spritzgußartikel, Dichtungsmaterialien, Verbundwerkstoffe oder Verpackungsmaterial geeignet.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näber erläutert...

., Als Ausgangsmaterialien werden eingesetzt:

®Desmophen 2020 (Bayer AG)

1,6-Hexandiol-polycarbonat MG 2000, OH-Zahl 56

®Desmodur W (Bayer AG) H₁₂MDI

4,4'-Dicyclohexylmethan-diisocyanat

®Terathane 1000 (DuPont)

Polytetrahydrofuran MG 1000, OH-Zahi 112

Polyether L 1515, ein auf Propylenglykol gestarteter Polyether mit 87 % PO und 13 % EO, MG 750, OH-THE BUT - THE PERSON AND AND

Polyether L 5050, ein auf Propylenglykol gestarteter Polyether mit 50 % PO und 50 % EO als Mischblock, MG 2000, OH-Zahl 56

Polywachs 56, ein auf Diethylenglykol gestarteter Polyether mit 100 % EO, MG 2000, OH-Zahl 56

Der Hartsegmentanteil wurde aus der Summe aus Diisocyanat und kurzkettigem Diol berechnet (siehe auch Houben-Weyl, Band E 20, S. 1568ff.). Unter Kennzahl versteht man:

Mol NCO

____ x: 100 (vergleiche auch S. 6, Z. 11 ff.) Mol OH

Beispiel 1:

Zur Herstellung des isocyanathaltigen Prepelymeren werden im 2 I-Schliffbecherglas 800 g (0,4 Mol) Desmophen 2020 unter Rühren als Schmelze bei 120 °C und 30 mbar entwässert. Die Temperatur wird auf 80 °C gesenkt und 927 g (3,54 Mol) Desmodur W. zugegeben. Zur Prepolymerbildung wird 5 h bei 110 °C und 20 mbar gerührt. Dem Ansatz wird eine Probe, zur NCO-Bestimmung entnommen. Der NCO-Gehalt beträgt 7,9 % NCO (ber. 7,95 %). dissert mode in its man began a constraint in the

Nun wird zur Kettenverlängerung die Temperatur auf 90°C gesenkt und 20 g Höchstwachs C sowie 274 g (3,04 Mol) Butandiol (1,4) zugegeben. Dann läßt man die Temperatur langsam (ca. 45 min) auf 130 °C ansteigen und gießt den Ansatz auf ein Teflonblech aus. Die erneute NCO-Bestimmung nach dem Ausgießen ergibt einen NCO-Wert von 1,8 % NCO: Zur Vervollständigung der Reaktion wird 15 h bei als more compared the 130 °C getempert. 27 1 25 6

Das so erhaltene Plattenmaterial wird in Stücke geschnitten und zu Granulat vermahlen und für die Konfektionierung als Granulat im Extruder bei 190 °C und 20 bar homogenisiert. Das so erhaltene Material enthält 40 % Weichsegment und 60 % Hartsegment, die Verarbeitungstemperatur für den Spritzguß beträgt 200 °C.

A 10 10 10 10